(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. Juni 2002 (27.06.2002)

**PCT** 

- (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/50060 A1
- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07D 401/14, A61K 31/444, A61P 9/10
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP01/14533
- (22) Internationales Anmeldedatum:

11. Dezember 2001 (11.12.2001)

- (25) Einreichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität:

100 64 402.3 21. Dezember 2000 (21.12.2000) DE 101 54 518.5 7. November 2001 (07.11.2001) DE

- (71) Anmelder: AVANTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).
- (72) Erfinder: GLOMBIK, Heiner; Am Lotzenwald 42, 65719 Hofheim (DE). KRAMER, Werner; Henry-Moisand-Strasse 19, 55130 Mainz-Laubenheim (DE). FLOHR, Stefanie; Wilhelm Reuterstrasse 5, 65817 Eppstein (DE). FRICK, Wendelin; Schornmühlstraße 3, 65510 Hünstetten-Beuerbach (DE). HEUER, Hubert; Am Sportfeld 74, 55270 Schwabenheim (DE). JAEHNE,

**Gerhard**; Seebachstrasse 22, 65929 Frankfurt (DE). **LIN-DENSCHMIDT**, **Andreas**; Brahmsstrasse 4, 65812 Bad Soden (DE). **SCHAEFER**, **Hans-Ludwig**; Steingasse 7, 65239 Hochheim (DE).

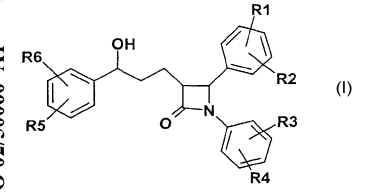
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- **(54) Title:** DIPHENYL AZETIDINONE DERIVATIVES, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF, MEDICAMENTS CONTAINING THESE COMPOUNDS, AND THEIR USE
- **(54) Bezeichnung:** DIPHENYLAZETIDINONDERIVATE, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG, DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL UND DEREN VERWENDUNG



- (57) Abstract: The invention relates to novel diphenyl azetidinones, to a method for the production thereof, to medicaments containing these compounds, and to their use. The invention concerns compounds of formula (I), wherein R1, R2, R3, R4, R5 and R6 have the cited meanings, and concerns the physiologically compatible salts thereof. The compounds are suited for use e.g. as hypolipidemic drugs.
- (57) Zusammenfassung: Neue Diphenylazetidinone, Verfahren zu deren Herstellung, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung. Die Erfindung betrifft Verbindungen der Γormel I, worin R1, R2, R3, R4, R5, und R6 die

WO 02/50060 A1

### Beschreibung

5 Diphenylazetidinonderivate, Verfahren zu deren Herstellung, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung

Die Erfindung betrifft substituierte Diphenylazetidinone, deren physiologisch verträgliche Salze sowie physiologisch funktionelle Derivate.

10

Es sind bereits Diphenylazetidinone (wie z.B. Ezetimibe) sowie deren Verwendung zur Behandlung von Hyperlipidämie sowie Arteriosklerose und Hypercholesterinämie beschrieben worden [vgl. Drugs of the Future 2000, 25(7):679-685].

15

20

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, weitere Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die eine therapeutisch verwertbare hypolipidämische Wirkung entfalten. Insbesonders bestand die Aufgabe darin, neue Verbindungen zu finden, die gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Verbindungen sehr gering resorbierbar sind. Unter sehr gering resorbierbar wird eine intestinale Resorption kleiner 10%, bevorzugt kleiner oder gleich 5% verstanden.

Die neuen Verbindungen sollen insbesonders eine geringere Resorption als Ezetimibe auf weisen.

Bei geringerer Resorption zeigen pharmazeutische Wirkstoffe in der Regel deutlich weniger Nebenwirkungen.

Die Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I.

### 5 worin bedeuten

10

15

20

R1, R2, R3, R4, R5, R6

unabhängig voneinander (C<sub>0</sub>-C<sub>30</sub>)-Alkylen-L,

wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests, durch eine der Gruppen -O-, -(C=O)-, -CH=CH, -C $\equiv$ C-, -N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl)- oder -NH-

ersetzt sein können,

H, F, Cl, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, COOH, COO(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CONH<sub>2</sub>,

 $CONH(C_1-C_6)Alkyl,\ CON[(C_1-C_6)Alkyl]_{2,}\ (C_1-C_6)-Alkyl,\ (C_2-C_6)-Alkenyl,$ 

 $(C_2\text{-}C_6)\text{-}Alkinyl, O\text{-}(C_1\text{-}C_6)\text{-}Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere,}$ 

oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können;

 $SO_2-NH_2$ ,  $SO_2NH(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO_2N[(C_1-C_6)-Alkyl]_2$ ,  $S-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,

S- $(CH_2)_n$ -Phenyl, SO- $(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl, SO- $(CH_2)_n$ -Phenyl, SO<sub>2</sub>- $(C_1$ - $C_6)$ -

Alkyl,  $SO_2$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann und der Phenylrest

bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,

(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;

 $NH_2$ ,  $NH-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $N((C_1-C_6)-Alkyl)_2$ ,  $NH(C_1-C_7)-Acyl$ , Phenyl, O-

 $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>,

O- $(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $(C_1-C_6)$ -Alkyl, NH<sub>2</sub>, NH $(C_1-C_6)$ -Alkyl, N $((C_1-C_6)$ -Alkyl)<sub>2</sub>,

SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

3

Rx, Ry, Rz unabhängig voneinander H, F, Cl,

H, F, Cl, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN,

COOH, COO( $C_1$ - $C_6$ )Alkyl, CONH<sub>2</sub>, CONH( $C_1$ - $C_6$ )Alkyl, CON[( $C_1$ -

 $C_6$ )Alkyl]<sub>2,</sub> ( $C_1$ - $C_6$ )-Alkyl, ( $C_2$ - $C_6$ )-Alkenyl, ( $C_2$ - $C_6$ )-Alkinyl, O-( $C_1$ - $C_6$ )-

Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e)

durch Fluor ersetzt sein können;

 $SO_2-NH_2$ ,  $SO_2NH(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO_2N[(C_1-C_6)-Alkyl]_2$ ,  $S-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,

 $S-(CH_2)_n$ -Phenyl,  $SO-(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $SO-(CH_2)_n$ -Phenyl,  $SO_2-(C_1-C_6)$ -

Alkyl,  $SO_2$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 - 6 sein kann und der Phenylrest

bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,

(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;

 $NH_2$ ,  $NH_1$ ( $C_1$ - $C_6$ )-Alkyl,  $N((C_1$ - $C_6)$ -Alkyl)<sub>2</sub>,  $NH(C_1$ - $C_7$ )-Acyl, Phenyl, O-

 $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis

3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>,

 $O-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $NH_2$ ,  $NH(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $N((C_1-C_6)-Alkyl)_2$ ,

SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

wobei immer mindestens einer der Reste R1 bis R6 die Bedeutung  $(C_0\text{-}C_{30})\text{-Alkylen-L}, \text{ wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests, durch -O-, -} \\ (C=O)\text{-, -CH=CH-, -C<math>\equiv$ C-, -N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)- oder -NH- ersetzt sein können, besitzen muß, }

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

25

5

10

4

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin mindestens einer der Reste R1 bis R6 die Bedeutung ( $C_0$ - $C_{30}$ )-Alkylen-L, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests, durch -O-, -(C=O)- oder -NH- ersetzt sein können, besitzt.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin einer der Reste R1 oder R3 die Bedeutung (C<sub>0</sub>-C<sub>30</sub>)-Alkylen-L hat, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests, durch -O-, -(C=O)- oder -NH- ersetzt sein können.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin einer der Reste R1 oder R3 die Bedeutung -(CH<sub>2</sub>)<sub>0-1</sub>-NH-(C=O) <sub>0-1</sub>-(C<sub>3</sub>-C<sub>25</sub>)-Alkylen-(C=O)<sub>0-1</sub>-NH-L hat, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests, durch O-Atome ersetzt sein können.

Die Verknüpfung eines der Reste R1 bis R6 mit dem L-Rest erfolgt bevorzugt in

Meta-Stellung des Rings C der L-Gruppe.

20

25

30

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-, Salpeter-, Sulfon- und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure, Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isothion-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Apfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-Toluolsulfon-, Wein- und Trifluoressigsäure. Für medizinische Zwecke wird in besonders bevorzugter Weise das Chlorsalz verwendet. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium-

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder

und Kaliumsalze) und Erdalkalisalze (wie Magnesium- und Calciumsalze).

5

Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nichttherapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

- Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung, z.B. ein Ester, das bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine solche Verbindung oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.
- 10 Ein weiterer Aspekt dieser Erfindung sind Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen Formen vorliegen, z.B. als amorphe und kristalline polymorphe Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.
- Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel (I)" auf Verbindung(en) der Formel (I) wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.
- Die Verbindungen der Formel I und deren pharmazeutisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate stellen ideale Arzneimittel zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen, insbesondere von Hyperlipidämie dar. Die Verbindungen der Formel I eignen sich ebenfalls zur Beeinflussung des Serumcholesterinspiegels sowie zur Prävention und Behandlung arteriosklerotischer Erscheinungen.

Die Verbindung(en) der Formel (I) können auch in Kombination mit weiteren Wirkstoff verabreicht werden.

6

Die Menge einer Verbindung gemäß Formel (I), die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten 5 Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,1 mg bis 100 mg (typischerweise von 0,1 mg und 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 0,1-10 mg/kg/Tag. Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 0,01 bis 100 mg, typischerweise von 0,02 bis 50 mg enthalten. Im Falle pharmazeutisch verträgli-10 cher Salze beziehen sich die vorgenannten Gewichtsangaben auf das Gewicht des vom Salz abgeleiteten Benzothiepin-lons. Zur Prophylaxe oder Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen gemäß Formel (I) selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der 15 Träger muß natürlich verträglich sein, in dem Sinne, daß er mit den anderen Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert. beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten 20 kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein. einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel (I). Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesentlichen darin bestehen, daß die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger- und/oder 25 Hilfsstoffen gemischt werden.

Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale und perorale (z.B. sublinguale) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formel (I) abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure-

7

und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinalacetatphthalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester.

- 5 Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln, Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel (I) enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in einer wäßrigen oder nicht-wäßrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasser- oder 10 Wasser-in Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden, die einen Schritt umfaßt, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgemeinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes 15 Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpreßt oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepreßte Tabletten können durch Tablettieren der 20 Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten
  - Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale) Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß Formel (I) mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose und Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer inerten Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum umfassen.

Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

25

5

Als weitere Wirkstoffe für die Kombinationspräparate sind geeignet:
Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind. Sie können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I insbesonders zur synergistischen Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen.

Antidiabetika umfassen Insulin und Insulinderivate, wie z.B. Lantus® oder HMR 1964, GLP-1-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.

Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise Sulphonylfharnstoffe, Biguadine, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Antagonisten, GLP-1-Agonisten,

- Kaliumkanalöffner, wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO 99/03861 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Inhibitoren von Leberenzymen, die an der Stimulation der Glukoneogenese und/oder Glykogenolyse beteiligt sind, Modulatoren der Glukoseaufnahme, den Fettstoffwechsel verändernde Verbindungen wie antihyperlididämische Wirkstoffe und antilipidämische Wirkstoffe,
- Verbindungen, die die Nahrungsmitteleinnahme verringern, PPAR- und PXR-Agonisten und Wirkstoffe, die auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirken.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem HMGCoA-Reduktase Inhibitor wie Simvastatin, Fluvastatin, Pravastatin, Lovastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Rosuvastatin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Cholesterinresorptionsinhibitor, wie z.B. Ezetimibe,

30 Tiqueside, Pamaqueside, verabreicht.

PCT/EP01/14533

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem PPAR gamma Agonist, wie z.B. Rosiglitazon, Pioglitazon, JTT-501, Gl 262570, verabreicht.

5

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit PPAR alpha Agonist, wie z.B. GW 9578, GW 7647, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem gemischten PPAR alpha/gamma Agonisten, wie z.B. GW 1536, AVE 8042, AVE 8134, AVE 0847, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Fibrat, wie z.B. Fenofibrat, Clofibrat, Bezafibrat, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem MTP-Inhibitor, wie z.B. Bay 13-9952, BMS-201038, R-103757, verabreicht.

20

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Gallensäureresorptionsinhibitor, wie z.B. HMR 1453, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem CETP-Inhibitor, wie z.B. Bay 194789, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem polymeren Gallensäureadsorber, wie z.B. Cholestyramin, Colesolvam, verabreicht.

30

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem LDL-Rezeptorinducer, wie z.B. HMR1171, HMR1586,

**WO** 02/50060

verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ACAT-Inhibitor, wie z.B. Avasimibe, verabreicht.

5

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Antioxidans, wie z.B. OPC-14117, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein-Lipase Inhibitor, wie z.B. NO-1886, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ATP-Citrat-Lyase Inhibitor, wie z.B. SB-204990, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Squalen synthetase inhibitor, wie z.B. BMS-188494, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein(a) antagonist, wie z.B. CI-1027 oder Nicotinsäure, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipase Inhibitor, wie z.B. Orlistat, verabreicht.

25

30

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Insulin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid oder Glicazid, verabreicht.

11

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Biguanid, wie z.B. Metformin, verabreicht.

Bei wieder einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Meglitinid, wie z.B. Repaglinid, verabreicht.

10

15

20

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Thiazolidindion, wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon, Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation offenbarten Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-chinazolinyl-methoxy]phenyl]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem  $\alpha$ -Glukosidase-Inhibitor, wie z.B. Miglitol oder Acarbose, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid, Gliazid oder Repaglinid.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin und Metformin, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht.

Bei einer weiteren Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit CART-Agonisten, NPY-Agonisten, MC4-Agonisten, Orexin-Agonisten, H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF BP-Antagonisten, Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten, MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-Agonisten, Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte Sertonin- und noradrenerge Verbindungen, 5HT-Agonisten, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon, Wachstumshormon freisetzende

12

Verbindungen, TRH-Agonisten, entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten, DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren oder TR-β-Agonisten verabreicht.

5 Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist der weitere Wirkstoff Leptin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Dexamphatamin oder Amphetamin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Fenfluramin oder Dexfenfluramin.

10 Bei noch einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Sibutramin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Orlistat.

15

20

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Mazindol oder Phentermin.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Ballaststoffen, vorzugsweise unlöslichen Ballaststoffen, wie z.B. Caromax® verabreicht. Die Kombination mit Caromax® kann in einer Zubereitung erfolgen, oder durch getrennte Gabe von Verbindungen der Formel I und Caromax®. Caromax® kann dabei auch in Form von Lebensmitteln, wie z.B. in Backwaren oder Müsliriegeln, verabreicht werden. Die Kombination von Verbindungen der Formel I mit Caromax® zeichnet sich neben einer Wirkverbesserung, insbesonders in der LDL-Cholesterinsenkung, gegenüber den Einzelwirkstoffen, auch durch Ihre verbesserte Verträglichkeit aus.

Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen
Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen
und wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen
Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend
angesehen wird.

15

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin sowohl Stereoisomerengemische der Formel I, als auch die reinen Stereoisomere der Formel I, sowie

Diastereomerengemische der Formel I als auch die reinen Diastereomere. Die

5 Trennung der Gemische erfolgt auf chromatographischem Weg.

Bevorzugt sind racemische als auch enantiomerenreine Verbindungen der Formel I mit folgender Struktur:

10 Weiterhin bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin die L Reste folgende Bedeutung haben:

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindungen der Formel I so gewinnt, daß analog dem folgenden Reaktionsschema vorgegangen wird.

14

R4" bedeutet ( $C_0$ - $C_{30}$ )-Alkylen, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests, durch -O-, -(C=O)-, -CH=CH-, -C $\equiv$ C-, -N(( $C_1$ - $C_6$ )-Alkyl)- oder -NH- ersetzt sein können.

5

Alternativ erfolgt die Verknüpfung zur L-Gruppe über Ring A oder Ring C.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur näheren Erläuterung der Erfindung, ohne dieselbe auf in den Beispielen beschriebene Produkte und Ausführungsformen einzuschränken.

5

### Beispiel IV

Hexandisäure 4-{1-(4-fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylamid {2-[3-hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-1-(pyridin-2-ylamino)-propyl]-phenyl}-amid (14)

- a) 5-{2-[3-Hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-1-(pyridin-2-ylamino)-propyl]-phenylcarbamoyl}- pentansäure (13)
- Herstellung ausgehend von 1.5 g 3-(2-Amino-phenyl)-1-phenyl-2-pyridin-2-yl-3- (pyridin-2-ylamino)-propan-1-ol, 3.4 g Hexandisäure, 1.04 g Dicyclohexyl-carbodiimid und 640 mg Benzotriazol-1-ol, analog zu Beispiel II f)

  Produkt \_ mit dem Molekulargewicht 524.6 (C<sub>31</sub>H<sub>32</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>); MS (ESI+): 525 (M+H<sup>+</sup>): (ESI-): 523 (M-H<sup>+</sup>)

20

- b) Hexandisäure 4-{1-(4-fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylamid {2-[3-hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-1-(pyridin-2-ylamino)-propyl]-phenyl}-amid (14)
- 25 Herstellung ausgehend von 300 mg 4-(4-Aminomethyl-phenyl)-1-(4-fluor-phenyl)-3-

16

[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]- azetidin-2-on, 372 mg 5-{2-[3-Hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-1-(pyridin-2-ylamino)-propyl]-phenylcarbamoyl}- pentansäure, 155 mg Dicyclohexyl-carbodiimid und 120 mg Benzotriazol-1-ol in 25 ml Tetrahydrufuran analog Beispiel III, Chromatographie: SiO<sub>2</sub>,

5 Dichlormethan/Methanol = 10:1; Produkt mit dem Molekulargewicht 929.1  $(C_{56}H_{54}F_2N_6O_5)$ ; MS (ESI+): 929 (M+H<sup>+</sup>).

### Beispiel XIII

10

(1-{2-[8-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-octanoylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)- pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (<u>27</u>)

5

a) 8-{2-[3-Hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-1-(pyridin-2-ylamino)-propyl]-phenylcarbamoyl}- octansäure (26)

 $C_{34}H_{38}N_4O_4$  (566.72) MS (ESI) 567 (M + H)

b) (1-{2-[8-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin- 2-yl}-benzylcarbamoyl)-octanoylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)- pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (27)

 $C_{61}H_{61}F_{5}N_{6}O_{7}\ (1085,19)\ MS\ (ESI)\ 971\ (M+H)$ 

# **Beispiel XIV**

(1-{2-[8-(3-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-octanoylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)- pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (28)

 $C_{61}H_{61}F_5N_6O_7$  (1085.19) MS (ESI) 971 (M + H)

### 10 Beispiel XV

5

(1-{2-[11-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin- 2-yl}-benzylcarbamoyl)-undecanoylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)- pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (30)

PCT/EP01/14533

a) 11-{2-[3-Hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-1-(pyridin-2-ylamino)-propyl]-phenylcarbamoyl}- undecansäure (29)

 $C_{37}H_{44}N_4O_4$  (608.82) MS (ESI) 609 (M + H)

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

b) (1-{2-[11-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-undecanoylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)- pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (30)

 $C_{64}H_{67}F_5N_6O_7$  (1127,28) MS (ESI) 1013 (M + H)

# Beispiel XVI

(1-{2-[11-(3-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin- 2-yl}-benzylcarbamoyl)-undecanoylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)- pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (31)

 $C_{64}H_{67}F_5N_6O_7$  (1127.28) MS (ESI) 1013 (M + H)

# 10 Beispiel XVII

(1-{2-[2-(2-{2-[(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-methoxy]-ethoxy}-ethoxy)-acetylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3- phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)-pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (33)

5 a) {2-[2-({2-[3-Hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-1-(pyridin-2-ylamino)-propyl]-phenylcarbamoyl}-methoxy)-ethoxy]-ethoxy}-essigsäure (<u>32</u>)

 $C_{33}H_{36}N_4O_7$  (600.68) MS (ESI) 591 (M + H)

10

b) (1-{2-[2-(2-{2-[(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-methoxy]-ethoxy}-ethoxy)-acetylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3- phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)-pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (33)

15  $C_{60}H_{59}F_5N_6O_{10}$  (1119.17) MS (ESI) 1005 (M + H)

22

# Beispiel XVIII

(1-{2-[2-(2-{2-[(3-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-methoxy]-ethoxy}-ethoxy)-acetylamino]-phenyl}-3-hydroxy-3- phenyl-2-pyridin-2-yl-propyl)-pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (34)

 $C_{60}H_{59}F_5N_6O_{10}$  (1119.17) MS (ESI) 1005 (M + H)

# **Beispiel XIX**

{1-[2-(2-{2-[(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-methoxy]-ethoxy}-acetylamino)-phenyl]-3-hydroxy-3-phenyl- 2-pyridin-2-yl-propyl}-pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat 36

5  $C_{31}H_{32}N_4O_6$  (556.62) MS (ESI) 557 (M + H)

a) 2-({2-[3-Hydroxy-3-phenyl-2-pyridin-2-yl-1-(pyridin-2-ylamino)-propyl]-phenylcarbamoyl}- methoxy)-ethoxy]-essigsäure (35)

10

b) {1-[2-(2-{2-[(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-methoxy]-ethoxy}-acetylamino)-phenyl]-3-hydroxy-3-phenyl- 2-pyridin-2-yl-propyl}-pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (36)

15  $C_{58}H_{55}F_5N_6O_9$  (1075.11) MS (ESI) 961 (M + H)

# Beispiel XX

5

**WO** 02/50060

{1-[2-(2-{2-[(3-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-methoxy]-ethoxy}-acetylamino)-phenyl]-3-hydroxy-3-phenyl- 2-pyridin-2-yl-propyl}-pyridin-2-yl-ammonium; trifluor-acetat (37)

 $C_{58}H_{55}F_5N_6O_9$  (1075.11) MS (ESI) 961 (M + H)

WO 02/50060

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I wurden mit der nachfolgend beschriebenen Methode auf ihre Wirkung geprüft:

# Beeinflussung der Cholesterolabsorption + <sup>3</sup>H- Taurocholsäureausscheidung anhand der fäkalen Ausscheidung an der Maus, Ratte oder Hamster

NMRI- Mäuse, Wistar-Ratten, oder Golden Syrian Hamster (in Gruppen von n=4-6) werden unter Standarddiät (Altromin, Lage (Lippe)) in Stoffwechselkäfigen gehalten. Am Nachmittag vor Gabe der radioaktiven Tracer (<sup>14</sup>C-Cholesterol) werden die Tiere nüchtern gesetzt und auf Gitterroste adaptiert.

Zusätzlich werden die Tiere werden 24 Stunden vor der peroralen Applikation der Testmahlzeit (<sup>14</sup>C-Cholesterol in Intralipid® 20, Pharmacia-Upjohn) mit <sup>3</sup>H-TCA (Taurocholic acid) s.c. gelabelt (z.b. 1 μCi/Maus bis 5 μCi/Ratte)

15

10

5

Cholesterolabsorptionstest: 0,25 ml/Maus Intralipid ® 20 (Pharmacia- Upjohn) ((Spikung mit 0,25  $\mu$ Ci <sup>14</sup>C-Cholesterol in 0,1 mg Cholesterol) werden peroral mit der Schlundsonde verabreicht.

20 Testsubstanzen werden getrennt in 0,5 %/ (Methylcellulose (Sigma)/5% Solutol (BASF, Ludwigshafen ) oder geeignetem Vehikel angesetzt.
Das Applikationsvolumen der Testsubstanz beträgt 0,5 ml /Maus. Die Testsubstanz

Das Applikationsvolumen der Testsubstanz beträgt 0,5 ml /Maus. Die Testsubstanz wird unmittelbar vor der Testmahlzeit (Intralipid mit <sup>14</sup>C-Cholesterol-label) (Cholesterolabsorptionstest) appliziert.

25

Der Kot wird über 24 h gesammelt: die fäkale Elimination von <sup>14</sup>C-Cholesterol und <sup>3</sup>H Taurocholsäure (TCA) nach 24 Std. wird bestimmt.

Die Lebern werden entnommen, homogenisiert und Aliquots im Oximaten (Model 30 307, Packard) verbrannt zur Bestimmung der aufgenommenn/resorbierten Menge an <sup>14</sup>C- Cholesterol.

### Auswertung:

### Kotproben:

5

10

15

Gesamtgewicht bestimmen, mit Wasser auf definiertes Volumen auffüllen, dann homogenisieren, Aliquot eintrockenen und im Oximat (Model 307, Packard zur Verbrennung von radioaktiv gelabelten Proben) verbrennen: Die Menge von radioaktiv <sup>3</sup>H- H2O und <sup>14</sup>C- CO2 wird hochgerechnet auf die ausgeschiedene Menge an <sup>3</sup>H-Taurocholsäure bzw. <sup>14</sup>C-Cholesterol (Dual-Isotopen-Technik ). Die ED<sub>200</sub>-Werte werden als Dosis aus einer Dosiswirkungskurve interpoliert als diejenige Dosen, die die Auscheidung an TCA bzw. Cholesterol verdoppeln, bezogen auf eine zeitgleich behandelte Kontrollgruppe.

### Leberproben:

Die aufgenommene Menge von <sup>14</sup>C-Cholesterols in die Leber wird bezogen auf die applizierte Dosis. Die ED<sub>50</sub> Werte werden interpoliert aus einer Dosiswirkungskurve als diejenige Dosis, die die Aufnahme von <sup>14</sup>C- Cholesterol in die Leber halbiert (50%), bezogen auf eine Kontrollgruppe

Die folgenden ED<sub>50</sub>-Werte belegen die Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I

| 9 | Λ |
|---|---|
| 4 | U |

| Beispiel Nr. | ED <sub>50</sub> (Leber) [mg/Maus] |
|--------------|------------------------------------|
| XVI          | 0.03                               |
| XVIII        | 0.3                                |
| XIX          | 0.1                                |

25

Aus der Tabelle ist abzulesen, daß die Verbindungen der Formel I eine sehr gute Cholesterin senkende Wirkung besitzen.

### Resorbierbarkeit:

Die Resorbierbarkeit der Verbindungen der Formel I wurde Caco-Zellmodell geprüft (A.R. Hilgers et al., Caco-2 cell monolayers as a model for drug transport across the intestinal mucosa, Pharm. Res. 1990, 7, 902).

Aus den Meßdaten ist abzulesen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Verbindungen (Referenzstruktur) eine deutlich geringere Resorption aufweisen:

10

15

5

|                                  | Referenzstruktur         | Beispiel |  |
|----------------------------------|--------------------------|----------|--|
| Apparenter Partitionskoeffizient |                          |          |  |
| P <sub>app</sub> [cm/s]          | 4.88 x 10 <sup>-06</sup> |          |  |
| (entsprechend Lit. Hilgers)      |                          |          |  |
|                                  |                          |          |  |
| Abgeschätzte Human-Resorption    | 100%                     |          |  |

20

Referenzstruktur: Ezetimibe

### Patentansprüche:

## 5 1. Verbindungen der Formel I,

10

20

25

worin bedeuten

R1, R2, R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander (C<sub>0</sub>-C<sub>30</sub>)-Alkylen-L,

wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests, durch -O-, -(C=O)-, -CH=CH-, -CEC-, -N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)- oder -NH- ersetzt sein können, H, F, Cl, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, COOH, COO(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CONH<sub>2</sub>, CONH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CON[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl]<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl,

 $(C_2-C_6)$ -Alkinyl, O- $(C_1-C_6)$ -Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere,

oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können;

 $SO_2-NH_2$ ,  $SO_2NH(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO_2N[(C_1-C_6)-Alkyl]_2$ ,  $S-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $S-(CH_2)_n-Phenyl$ ,  $SO-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO-(CH_2)_n-Phenyl$ ,  $SO_2-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO-(CH_2)_n-Phenyl$ ,  $SO-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO-(CH_2)_n-Phenyl$ ,  $SO-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO-(CH_2)_n-Phenyl$ ,  $SO-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO-(CH_2)_n-Phenyl$ ,  $SO-(C_1-C_6)-Alkyl$ 

Alkyl,  $SO_2$ -( $CH_2$ )<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 - 6 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH,  $CF_3$ ,  $NO_2$ , CN,  $OCF_3$ , O-( $C_1$ - $C_6$ )-Alkyl,

(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;

 $NH_2$ ,  $NH_2$ ,  $NH_3$ ,  $NH_4$ 

 $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n=0-6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

5

L

durch Fluor ersetzt sein können;

10

Rx, Ry, Rz unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, J, CF $_3$ , NO $_2$ , CN, COOH, COO(C $_1$ -C $_6$ )Alkyl, CONH $_2$ , CONH(C $_1$ -C $_6$ )Alkyl, CON[(C $_1$ -C $_6$ )Alkyl] $_2$ , (C $_1$ -C $_6$ )-Alkyl, (C $_2$ -C $_6$ )-Alkenyl, (C $_2$ -C $_6$ )-Alkinyl, O-(C $_1$ -C $_6$ )-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e)

15

 $SO_2$ -NH<sub>2</sub>,  $SO_2$ NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,  $SO_2$ N[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl]<sub>2</sub>, S-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, SO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, SO-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl,  $SO_2$ -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,  $SO_2$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei S-0 = 0 = 0 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;

20

NH<sub>2</sub>, NH-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>7</sub>)-Acyl, Phenyl, O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

5

wobei immer mindestens einer der Reste R1 bis R6 die Bedeutung  $(C_0\text{-}C_{30})$ -Alkylen-L, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests, durch -O-, - (C=O)-, -CH=CH-, -C $\equiv$ C-, -N( $(C_1\text{-}C_6)$ -Alkyl)- oder -NH- ersetzt sein können, besitzen muß,

2. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

10 unabhängig voneinander (C<sub>0</sub>-C<sub>30</sub>)-Alkylen-L, R1, R2, R3, R4, R5, R6 wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O-, -(C=O)oder -NH- ersetzt sein können, H, F, CI, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, COOH, COO(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CONH<sub>2</sub>, CONH( $C_1$ - $C_6$ )Alkyl, CON[( $C_1$ - $C_6$ )Alkyl]<sub>2</sub>, ( $C_1$ - $C_6$ )-Alkyl, ( $C_2$ - $C_6$ )-Alkenyl, 15 (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können;  $SO_2-NH_2$ ,  $SO_2NH(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO_2N[(C_1-C_6)-Alkyl]_2$ ,  $S-(C_1-C_6)-Alkyl$ , S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, SO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, SO-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, SO<sub>2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,  $SO_2$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 - 6 sein kann und der Phenylrest 20 bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;  $NH_2$ ,  $NH_1(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $N((C_1-C_6)$ -Alkyl)<sub>2</sub>,  $NH(C_1-C_7)$ -Acyl, Phenyl, O- $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, 25  $O-(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $NH_2$ ,  $NH(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $N((C_1-C_6)-Alkyl)_2$ ,

SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

L

5 Rx, Ry, Rz unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, COOH, COO(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CONH<sub>2</sub>, CONH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CON[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl]<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e)

durch Fluor ersetzt sein können;

 $SO_2$ -NH<sub>2</sub>,  $SO_2$ NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,  $SO_2$ N[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl]<sub>2</sub>, S-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, SO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, SO-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl,  $SO_2$ -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,  $SO_2$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei S-0 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;

NH<sub>2</sub>, NH-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>7</sub>)-Acyl, Phenyl, O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

20

10

15

wobei immer mindestens einer der Reste R1 bis R6 die Bedeutung  $(C_0-C_{30})$ -Alkylen-L, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O-, - (C=O)- oder -NH- ersetzt sein können, besitzt,

25 sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

3. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

5 R1, R2, R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander (C<sub>0</sub>-C<sub>30</sub>)-Alkylen-L, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O-, -(C=O)-oder -NH- ersetzt sein können,

H, F, CI, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, COOH, COO(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CONH<sub>2</sub>, CONH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CON[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl]<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können;

 $SO_2$ -NH<sub>2</sub>,  $SO_2$ NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,  $SO_2$ N[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl]<sub>2</sub>, S-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, SO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, SO-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl,  $SO_2$ -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,  $SO_2$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei S-0 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;

NH<sub>2</sub>, NH-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>7</sub>)-Acyl, Phenyl, O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

L

10

15

20

H, F, Cl, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, Rx, Ry, Rz unabhängig voneinander COOH, COO(C1-C6)AlkvI, CONH2, CONH(C1-C6)AlkvI, CON[(C1- $C_6$ )Alkyl]<sub>2</sub> ( $C_1$ - $C_6$ )-Alkyl, ( $C_2$ - $C_6$ )-Alkenyl, ( $C_2$ - $C_6$ )-Alkinyl, O-( $C_1$ - $C_6$ )-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) 5 durch Fluor ersetzt sein können;  $SO_2-NH_2$ ,  $SO_2NH(C_1-C_6)-Alkyl$ ,  $SO_2N[(C_1-C_6)-Alkyl]_2$ ,  $S-(C_1-C_6)-Alkyl$ , S-(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>-Phenyl, SO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, SO-(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>-Phenyl, SO<sub>2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl,  $SO_2$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, 10 (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;  $NH_2$ ,  $NH_1(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $N((C_1-C_6)$ -Alkyl)<sub>2</sub>,  $NH(C_1-C_7)$ -Acyl, Phenyl, O- $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>,  $O-(C_1-C_6)-Alkyl,\ (C_1-C_6)-Alkyl,\ NH_2,\ NH(C_1-C_6)-Alkyl,\ N((C_1-C_6)-Alkyl)_2,$ 15 SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

wobei einer der Reste R1 oder R3 die Bedeutung ( $C_0$ - $C_{30}$ )-Alkylen-L, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O-, -(C=O)- oder -NH- ersetzt sein können, besitzt,

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

- 4. Verbindungen der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3,dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten
- R1, R2, R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander
  -(CH<sub>2</sub>)<sub>0-1</sub>-NH-(C=O)<sub>0-1</sub>-(C<sub>3</sub>-C<sub>25</sub>)-Alkylen-(C=O)<sub>0-1</sub>-NH-L ,wobei ein oder
  mehrere C-Atome des Alkylenrests durch O-Atome ersetzt sein

  80 können,
  H, F, Cl, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, COOH, COO(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CONH<sub>2</sub>,
  CONH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CON[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl]<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl,

 $(C_2-C_6)$ -Alkinyl, O- $(C_1-C_6)$ -Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können;  $SO_2-NH_2$ ,  $SO_2NH(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $SO_2N[(C_1-C_6)$ -Alkyl]<sub>2</sub>,  $S-(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $SO-(CH_2)_n$ -Phenyl,  $SO-(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $SO-(CH_2)_n$ -Phenyl,  $SO_2-(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $SO_2-(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n=0-6 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>,  $NO_2$ , CN, OCF<sub>3</sub>,  $O-(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $NH_2$  substituiert sein kann;

NH<sub>2</sub>, NH-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>7</sub>)-Acyl, Phenyl, O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

L

5

10

15

Rx, Ry, Rz unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, J, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, COOH, COO(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CONH<sub>2</sub>, CONH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl, CON[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl]<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können; SO<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, SO<sub>2</sub>N[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl]<sub>2</sub>, S-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, SO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, SO-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, SO<sub>2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, SO<sub>2</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub> substituiert sein kann;

NH<sub>2</sub>, NH-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>7</sub>)-Acyl, Phenyl, O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Phenyl, wobei n=0-6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, J, OH, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, OCF<sub>3</sub>, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, NH<sub>2</sub>, NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl)<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, COOH, COO-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, CONH<sub>2</sub>;

5

worin einer der Reste R1 oder R3 die Bedeutung - $(CH_2)_{0-1}$ -NH- $(C=O)_{0-1}$ - $(C_3-C_{25})$ -Alkylen- $(C=O)_{0-1}$ -NH-L ,wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch O-Atome ersetzt sein können, besitzt, sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

10

- 5. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4.
- 6. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 und mindestens einen weiteren Wirkstoff.
  - 7. Arzneimittel, gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen, die den Lipidstoffwechsel normalisieren, enthält.

20

- Arzneimittel, gemäß Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Wirkstoff eine oder mehrere
  Antidiabetika, hypoglykämischen Wirkstoffe, HMGCoA-Reduktase Inhibitoren,
  Cholesterinresorptionsinhibitoren, PPAR gamma Agonisten, PPAR alpha Agonisten,
  PPAR alpha/gamma Agonisten, Fibrate, MTP-Inhibitoren,
  Gallensäureresorptionsinhibitoren, CETP-Inhibitoren, polymere
  Gallensäureadsorber, LDL-Rezeptorinducer, ACAT-Inhibitoren, Antioxidantien,
  Lipoprotein-Lipase Inhibitoren, ATP-Citrat-Lyase Inhibitoren, Squalen synthetase
- 30 Sulphonylhamstoffe, Biguanide, Meglitinide, Thiazolidindione, α-Glukosidase-Inhibitoren, auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkende Wirkstoffe, CART-Agonisten, NPY-Agonisten, MC4-Agonisten, Orexin-Agonisten,

inhibitoren, Lipoprotein(a) antagonisten, Lipase Inhibitoren, Insuline,

36

H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF BP-Antagonisten, Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten, MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-Agonisten, Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte Sertonin- und noradrenerge Verbindungen, 5HT-Agonisten, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormone, Wachstumshormon freisetzende Verbindungen, TRH-Agonisten, entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten, DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren oder TR-β-Agonisten oder Amphetamine enthält.

- 10 9. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Anwendung als Medikament zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen.
  - 10. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.
- 11. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche
  20 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Hyperlipidämie.
  - 12. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Senkung desSerumcholesterinspiegels.

25

15

- 13. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments Behandlung arteriosklerotischerErscheinungen.
- 14. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche1 bis 4 zur Behandlung von Insulin Resistenz.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In tional Application No PCT/EP 01/14533

| A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D401/14 A61K31/444 A61P9/10   |  |   |                       |  |  |  |  |
|--|--|---|-----------------------|--|--|--|--|
| A goording to  | a International Detait Classification (IDC) auto half notices also iffered     | alian and IDO                               |                       |  |  |  |  |
|  | o International Patent Classification (IPC) or to both national classification | ation and IPC                               |                       |  |  |  |  |
|  | ocumentation searched (classification system followed by classification        | on symbols)                                 |                       |  |  |  |  |
| IPC 7  | C07D A61K A61P   |   |                       |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
| Documental   | ion searched other than minimum documentation to the extent that s             | uch documents are included in the fields se | earched               |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
| Electronic d   | ata base consulted during the international search (name of data bas           | se and, where practical, search terms used  | )                     |  |  |  |  |
| EPO-In   | ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat   | a. CHEM ABS Data                            |                       |  |  |  |  |
|  |  | a, onen noo bada                            |                       |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
|  | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT   |   |                       |  |  |  |  |
| Category °   | Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele          | evant passages                              | Relevant to claim No. |  |  |  |  |
| ۸  | UO OO OOA1O A (AMENITIC DIJADWA OND  |   | 4.4.                  |  |  |  |  |
| Α  | WO 00 20410 A (AVENTIS PHARMA GMB<br>  13 April 2000 (2000-04-13)              | SH)   | 1–14                  |  |  |  |  |
|  | page 17 -page 22; claims   |   |                       |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
| Α  | WO 00 20393 A (AVENTIS PHARMA GMB  | SH)   | 1-14                  |  |  |  |  |
|  | 13 April 2000 (2000-04-13)<br>claims; examples                                 |   |                       |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
| Α  | WO 95 35277 A (SCHERING CORP)  |   | 1-14                  |  |  |  |  |
|  | 28 December 1995 (1995-12-28)  | ļ   |                       |  |  |  |  |
|  | claims   |   |                       |  |  |  |  |
| Α  | EP 0 869 121 A (HOECHST MARION RO  | OUSSEL DE                                   | 1-14                  |  |  |  |  |
|  | GMBH) 7 October 1998 (1998-10-07)  |   |                       |  |  |  |  |
|  | claims   |   |                       |  |  |  |  |
|  | <u> </u>   |   |                       |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
|  | ,  |   |                       |  |  |  |  |
| Further documents are listed in the continuation of box C.  Patent family members are listed in annex.   |  |   |                       |  |  |  |  |
| ° Special categories of cited documents:  *T* later document published after the international filing date   |  |   |                       |  |  |  |  |
| *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the |  |   |                       |  |  |  |  |
| *E* earlier document but published on or after the international filips date.  *X* document of particular relevance; the claimed invention   |  |   |                       |  |  |  |  |
| "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or Involve an inventive step when the document is taken alone   |  |   |                       |  |  |  |  |
| citation or other special reason (as specified)  Y document of particular relevance; the cialmed invention cannot be considered to involve an inventive step when the  |  |   |                       |  |  |  |  |
| "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled  |  |   |                       |  |  |  |  |
| *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art.  *A* document member of the same patent family  |  |   |                       |  |  |  |  |
| Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report  |  |   |                       |  |  |  |  |
|  |  |   |                       |  |  |  |  |
| 21 March 2002 02/04/2002   |  |   |                       |  |  |  |  |
| Name and r   | nailing address of the ISA<br>European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2   | Authorized officer                          |                       |  |  |  |  |
| NL - 2280 HV Rijswijk<br>Tel // 24 - 70 340 - 74 - 24 - 654 - 22 - 4   |  |   |                       |  |  |  |  |
|  | Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,<br>Fax: (+31–70) 340–3016           | Chouly, J                                   |                       |  |  |  |  |

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In ional Application No
PCT/EP 01/14533

| Patent document cited in search report |       | Publication date |        | Patent family member(s) | Publication date |
|--|-------|------------------|--------|-------------------------|------------------|
| WO 0020410                             |       | 13-04-2000       | DE     | 19845402 A1             | 13-04-2000       |
| · -                                    |       |                  | ΑŪ     | 6192599 A               | 26-04-2000       |
|  |       |                  | BR     | 9914266 A               | 06-11-2001       |
|  |       |                  | CN     | 1321154 T               | 07-11-2001       |
|  |       |                  | WO     | 0020410 A1              | 13-04-2000       |
|  |       |                  | EP     | 1117661 A1              | 25-07-2001       |
|  |       |                  | US     | 6303639 B1              | 16-10-2001       |
| WO 0020393                             | <br>А | 13-04-2000       | DE     | 19845406 A1             | 13-04-2000       |
|  |       |                  | ΑU     | 6192699 A               | 26-04-2000       |
|  |       |                  | BR     | 9915027 A               | 17-07-2001       |
|  |       |                  | WO     | 0020393 A1              | 13-04-2000       |
|  |       |                  | EP     | 1117642 A1              | 25-07-2001       |
| WO 9535277                             | A     | 28-12-1995       | <br>AU | 2943095 A               | 15-01-1996       |
|  |       |                  | CA     | 2191455 A1              | 28-12-1995       |
|  |       |                  | EP     | 0766667 A1              | 09-04-1997       |
|  |       |                  | JP     | 10501811 T              | 17-02-1998       |
|  |       |                  | WO     | 9535277 A1              | 28-12-1995       |
|  |       |                  | US     | 5688785 A               | 18-11-1997       |
| EP 0869121                             | Α     | 07-10-1998       | DE     | 19802530 A1             | 29-07-1999       |
|  |       |                  | ΑU     | 730228 B2               | 01-03-2001       |
|  |       |                  | AU     | 6062498 A               | 08-10-1998       |
|  |       |                  | BR     | 9801150 A               | 21-03-2000       |
|  |       |                  | CA     | 2233925 A1              | 04-10-1998       |
|  |       |                  | CN     | 11 <b>99</b> 731 A      | 25-11-1998       |
|  |       |                  | CZ     | 9801025 A3              | 14-10-1998       |
|  |       |                  | EP     | 0869121 A1              | 07-10-1998       |
|  |       |                  | HU     | 9800781 A2              | 28-06-1999       |
|  |       |                  | ΙL     | 123927 A                | 28-01-2001       |
|  |       |                  | JP     | 10287651 A              | 27-10-1998       |
|  |       |                  | NZ     | 330110 A                | 29-03-1999       |
|  |       |                  | PL     | 325699 A1               | 12-10-1998       |
|  |       |                  | TR     | 9800608 A2              | 21-10-1998       |
|  |       |                  | US     | 5874451 A               | 23-02-1999       |
|  |       |                  | ZA     | 9802849 A               | 05-10-1998       |

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

| A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES<br>IPK 7 C07D401/14 A61K31/444 A61P9/10   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
|---|--|---|--------------------|--|--|--|--|--|
|   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
|   | ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas   | sifikation und der IPK                      |                    |  |  |  |  |  |
|   | RCHIERTE GEBIETE<br>ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo   | de )  |                    |  |  |  |  |  |
| IPK 7   |  | ,   |                    |  |  |  |  |  |
| Recherchier   | te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so  | weit diese unter die recherchlerten Gebiete | fallen             |  |  |  |  |  |
|   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
|   | er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N.  |   | Suchbegriffe)      |  |  |  |  |  |
| EPO-In  | ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat   | a, CHEM ABS Data                            |                    |  |  |  |  |  |
| C. ALS WE   | SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN   |   |                    |  |  |  |  |  |
| Kategorie°  | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe   | e der in Betracht kommenden Teile           | Betr. Anspruch Nr. |  |  |  |  |  |
|   | _  | _   |                    |  |  |  |  |  |
| Α   | WO 00 20410 A (AVENTIS PHARMA GMB<br>  13. April 2000 (2000-04-13)   | SH)   | 1–14               |  |  |  |  |  |
|   | Seite 17 -Seite 22; Ansprüche  |   |                    |  |  |  |  |  |
| Α   | WO 00 20393 A (AVENTIS PHARMA GMB  | וטי   | 1-14               |  |  |  |  |  |
| , A   | 13. April 2000 (2000-04-13)  | on <i>)</i>                                 | 1-14               |  |  |  |  |  |
|   | Ansprüche; Beispiele   |   |                    |  |  |  |  |  |
| Α   | WO 95 35277 A (SCHERING CORP)  |   | 1-14               |  |  |  |  |  |
|   | 28. Dezember 1995 (1995-12-28)<br>Ansprüche  |   |                    |  |  |  |  |  |
|   | All sprucifie  |   |                    |  |  |  |  |  |
| А   | EP 0 869 121 A (HOECHST MARION RO<br>GMBH) 7. Oktober 1998 (1998-10-07<br>Ansprüche  |   | 1–14               |  |  |  |  |  |
|   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
|   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
|   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
|   |  |   | ·                  |  |  |  |  |  |
| Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
| *Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prorifätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der oder dem Prorifätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der oder dem Prorifätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der oder dem Prorifätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der oder dem Prorifätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der oder dem Prorifätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der der veröffentlicht worden ist und mit der der veröffentlicht worden ist und mit der veröffentlicht |  |   |                    |  |  |  |  |  |
| "E" älteres   | aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen  "E" alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen |   |                    |  |  |  |  |  |
| Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung  "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
| scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung bleegt werden "y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
| soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,  Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und  |  |   |                    |  |  |  |  |  |
| eine Benutzung, eine Ausstellung oder alldere wabhallmen bezient diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist  1º Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach  |  |   |                    |  |  |  |  |  |
| dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  Absendedatum des internationalen Recherches   |  |   |                    |  |  |  |  |  |
| 21. März 2002 02/04/2002  |  |   |                    |  |  |  |  |  |
| Name und F  | Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  | Bevollmächtigter Bediensteter               |                    |  |  |  |  |  |
|   | Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2<br>NL – 2280 HV Rijswijk<br>Tel (131 70) 240 2040 Tv. 21 651 opp. pl  | _, _  |                    |  |  |  |  |  |
|   | Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,<br>Fax: (+31-70) 340-3016   | Chouly, J                                   |                    |  |  |  |  |  |

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

In phales Aktenzeichen
PCT/EP 01/14533

|    |   |   | ·····                         |  |  | 1, 1,000   |
|----|---|---|-------------------------------|--|--|--|
|    | Recherchenbericht<br>Intes Patentdokument |   | Datum der<br>Veröffentlichung |  | Mitglied(er) der<br>Patentfamilie  | Datum der<br>Veröffentlichung  |
| WO | 0020410                                   | A | 13-04-2000                    | DE<br>AU<br>BR<br>CN<br>WO<br>EP<br>US   | 19845402 A1<br>6192599 A<br>9914266 A<br>1321154 T<br>0020410 A1<br>1117661 A1<br>6303639 B1   | 13-04-2000<br>26-04-2000<br>06-11-2001<br>07-11-2001<br>13-04-2000<br>25-07-2001<br>16-10-2001   |
| WO | 0020393                                   | Α | 13-04-2000                    | DE<br>AU<br>BR<br>WO<br>EP   | 19845406 A1<br>6192699 A<br>9915027 A<br>0020393 A1<br>1117642 A1  | 13-04-2000<br>26-04-2000<br>17-07-2001<br>13-04-2000<br>25-07-2001   |
| WO | 9535277                                   | A | 28-12-1995                    | AU<br>CA<br>EP<br>JP<br>WO<br>US   | 2943095 A<br>2191455 A1<br>0766667 A1<br>10501811 T<br>9535277 A1<br>5688785 A   | 15-01-1996<br>28-12-1995<br>09-04-1997<br>17-02-1998<br>28-12-1995<br>18-11-1997   |
| EP | 0869121                                   | A | 07-10-1998                    | DE<br>AU<br>BR<br>CA<br>CN<br>CZ<br>EP<br>HU<br>JP<br>NZ<br>PL<br>TR<br>US<br>ZA | 19802530 A1<br>730228 B2<br>6062498 A<br>9801150 A<br>2233925 A1<br>1199731 A<br>9801025 A3<br>0869121 A1<br>9800781 A2<br>123927 A<br>10287651 A<br>330110 A<br>325699 A1<br>9800608 A2<br>5874451 A<br>9802849 A | 29-07-1999<br>01-03-2001<br>08-10-1998<br>21-03-2000<br>04-10-1998<br>25-11-1998<br>14-10-1998<br>07-10-1998<br>28-06-1999<br>28-01-2001<br>27-10-1998<br>29-03-1999<br>12-10-1998<br>21-10-1998<br>23-02-1999<br>05-10-1998 |